PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11) Publication number: 60069089 A

(43) Date of publication of application: 19.04.85

1

I

Ш

(51) Int. CI

C07F 9/58 A61K 31/675

(21) Application number: 58177710

(22) Date of filing: 26.09.83

(71) Applicant:

NISSAN CHEM IND LTD

(72) Inventor:

SETO KIYOTOMO TANAKA SAKUYA **SAKOTA RYOZO**

(54) DIHYDROPYRIDINE-5-PHOSPHONATE **DERIVATIVE AND PRODUCTION THEREOF**

(57) Abstract:

NEW MATERIAL:A compound obtained by removing a compound of formula II(B is H or methoxyl) from a compound of formula I {R1 and R2 are H, nitro, trifluoromethyl, halogen, OH, nitrile or R7 [R7 is 1W6C (aromatic group-substituted) aliphatic group, etc.]; R3 and R4 are R7, 7W16C aliphatic group, A-Z- alkylene(A is 1W6C aliphatic group, etc.; Z is -O-, -S-, etc.), etc.; R⁵ and R⁶ are R⁷, (substituted) phenyl or (substituted) styryl; X is -CH=CH-, -CH=N-, -O- or -S-; Y is -C(O)R¹² (R¹² is R⁷, R⁷O-, R⁷S, etc.)} and a salt having a basic nitrogen of formula I.

EXAMPLE: Diethyl

3-methoxycarbonyl-1,4-dihydro-2,6-dimethyl-4-(2-chlorophenyl)- pyridine-5-phosphonate.

USE: A remedy for coronary and cerebral diseases and hypertension having low toxicity and diuretic action.

PREPARATION: A hosphonate derivative of formula III is reacted with a compound of formula IV.

COPYRIGHT: (C)1985,JPO&Japio

⑲日本国特許庁(JP)

⑩特許出願公開

[®] 公開特許公報(A)

昭60-69089

@Int.Cl.4

識別記号

庁内整理番号

母公開 昭和60年(1985)4月19日

C 07 F 9/58 A 61 K 31/675

ABN

7327-4H 6664-4C

審査請求 未請求 発明の数 3 (全25頁)

49発明の名称

ジヒドロピリジンー5ーホスホネート誘導体およびその製造法

②特 願 昭58-177710

②出 顋 昭58(1983)9月26日

砂発明者 瀬戸

净智频

船橋市坪井町722番地1 日産化学工業株式会社中央研究

所内

烟発 明 者 田中

作頭

埼玉県南埼玉郡白岡町大字白岡1470 日産化学工業株式会

社生物化学研究所内

砂発明 者迫 田

良 三

船橋市坪井町722番地1 日産化学工業株式会社中央研究

所内

⑩出 顋 人 日産化学工業株式会社

東京都千代田区神田錦町3丁目7番地1

明 桐 1

1 発明の名称

ジェドロビリジン - 5 - ホスホネート誘導体 およびその製造法 -

2. 作許請求の範囲

本発現は、一般式(I)

RO P Y

(1)

同一または相異なる。」、HC(0)NH-、R'C
(0)NH-、R'C(0)-、R'C(0)0-、R'O-、R'&(0)0「n は、0、1または2を意味する。」,また
はR'OO(U)ーを意味する。

また R'と R'は、お互いに n - 位置に 置換され、かつ一緒になって、 - (CH,)p - 「pは 3 または 4 の整数を意味する。」、 - 0 - (CH,)q - 0 - 「q は、1 または 2 の整数を意味する。」、 - 0 - (CH,)q - 0 - 「q は、1 または 2 の整数を意味する。また R'は、水素原味する。また R'は、水素原子または 3 の整数を意味する。また R'は、水素原子または上述の H'を意味する。」、 - CH, -N (R') - (CH,)q - N (R'') - 「R''は、上述の R'と同意味であり、 R'とお互いに同一または相異なる。」または - CH, -NH - NH - CH, - を意味し、 R'と R'とによって 置換された 環と 融合 して縮合 現を形成して もよい。または、 たの和 化されていてもよい。または

R² x 12

「 毛wは -o- または -B- を意味する 主 を意味していてもよい。

または、 R'と R'は一緒になって、 Fによって任意に優換された 1.2 - エチレン基、 5.3 - プロピレン茜または 1.4 - ブチレン茲を意味する。

R'と R'は,お互いに同一または相異なり。 それぞれ R', 健換されていてもよいフェニル 基または懺換されていてもよいスチリル茲を 女性 十五

で示される化合物から,下配幣遊式 (1) - 2によ って示される化合物を除いた

医学的に許容されりる塩。

(式中、x, Ri, Ri, Ri, Ri および Riは、上述の一般式 (1)の説明と同じ意味である。〕で示されるホスホネート誘導体と、一般式 (II)

$$H_{\bullet} - G = GH - A$$

【式中, Yおよび R'は、上述の一般式 (I)の説明と同じ意味である。

で示される化合物を反応させることを特徴と する上述の一般式(I)

で示されるジヒドロビリジン~5 - ホスホネ

- ト誘導体の製造法。

(3) 一般式 (N)

$$R' \circ > P - CH = C < R'$$

$$R' \circ > P - CH = C < R'$$

$$(N)$$

(式中、R', R'および R'は、上述の一般式 (I) の説明と同じ意味である。)
で示される化合物と一般式 (V)

$$A - G = GH \xrightarrow{K_i} K_i$$
(A)

[式中, XY.R', R'および R'は, 上述の一般 式(I) の説明と同じ意味である。〕 で示される化合物を反応させることを特徴と する、上述の一般式(I)

で示されるジヒドロビリジン - 5 - ホスホネート誘導体の製造法。

3 発明の詳細な説明

本発明は,一般式(I)

「式中、R'とR'は、お互いに同一または相異なり、それぞれ水米原子、二トロ茲、トリフルオロメテル茲、イン 米原子、塩果原子、臭果原子、臭果原子、土 ・ 泉原子等のハログン原子、水酸茲、ニトリル茲、R'「R'は炭果数1ないしらの、芳香族茲によって慢換されていてもよい飽和または不飽和の直鎖のまたは分枝した脂肪族茲を意味する。」、アミノ茲、R'NH-、R'(R')N-、「R'は、上述のR'と同意味であり、R'と同一または相異なる。」、HO(0)NH-、R'C(0)

R'は R'と同一または相異なり、それぞれ上述の R'、 炭素数 7 ないし 1 6 の簡和または不飽 和の 質頻のまたは分枝した脂肪族基、 A - 2 - アルキレン 「 A は、 飽和または 不飽和の 直鎖のまたは分枝した炭素数 1 ないし 6 の脂肪族基、 芳香族基または アラルキル基を意味し アルキレン部分は、 - O-、 - B - 、 または - N (R") - 「 R"は、 水 ス、 R'または 芳香族基を意味する。」で中間されていてもよい。また 2 は、 - O-、 - 8 - または - N (R") - を意味する。」 Jまたは、 R'と R'は一緒になって、 R'によっ 2 て任 底に 置優された 1 2 - エチレン 基を意味する。

PとPは、お互いに同一または相異なり、 それぞれで、関連されていてもよいフェニル 歩または関換されていてもよいステリル基を 意味する。

X は、- H= OH-, - CH=N-, -O- また は-8- を意味する。 「n は, U , 1 または 2 を意味する。」または R' 00(0)- を意味する。

またドと R'は、お互いに o - 位價に関換され、かつ一緒になって、 - (CH,)p-「pは、3または 4 の整数を意味する。」、 - 0 - (CH,)q - 0 - 「qは、1または 2 の整数を意味する。」 - (CH,)r N(R') - 「rは、2 または 3 の整数を意味する。」 - (CH,)r N(R') - 「rは、2 または 3 の整数を意味する。」 - (CH,)r N(R') - (CH,)r - - N(R') - (CH,)q - - N(R') - (CH,)q - - N(R') - (CH,)q - N(R') - 「R''は、上述の R'と同意味であり、 R'と同一または相異なる。」または - CH, - NH - NH - CH, - を意味し、 R'と R'とによって假換された現と融合して縮合環を形成してもよい。また、この縮合環の R'と R'部分は、不飽和化されていてもよい。または

手「W は -0- または -8- を放映する」子を意味を 130 でいてもより。

* は. - n(0) R* 「R* は. R', R'0-, R'8-, A-N(R*)-「R* は水祭原子、上述の R' または健換されていてもよい芳香族病を意味する。」または A-2-アルキレン - 0 - を意味する。」, または (R*0) (R**0) P(0) - 「R**.
R*は上述の R*, R*と同意味である。」を意味する。)、パスペーカラいに同しまたは実なる。

で示される化合物から。下配構造式 (I) - 2 によって示される化合物を除いた

「式中、Bは水素原子またはメトキシ燕を意味する。」

変
化合物群かよび塩基性の多一素原子を有する場合の一般式(1) で示される化合物の医療的に許容されるもないである。

なか、一般式(1) で示される化合物には、先学異性体やジアステレオマー等が存在する場合があるが、本発明は、これらかよびこれらのうちの塩盐性の 5000 果原子を有する場合の化合物の医薬的に許容されらる塩も包含する。

また、一般式(I)の式中、Yが(R'O)(R'O) P(O) - の場合は、1.4 - ジヒドロビリジン 誘 導体と1.2 - ジヒドロビリジン誘導体のいずれ も本発明に含まれ、Yが(R'O)(R'O)P(O)-以外の場合 は、1.4 - ジヒドロビリジン誘導 体のみが本発明に含まれる。

また、本発明は一般式(I). で示される化合物 またはその塩の製造法に関するものである。 一般式(II)

[式中, X および R', R', R', R' および R'は上 述の一紋式 (1) の説明と同じ意味である。]

$$R' O > P - CH = C - R'$$
(A)

で示されるホスホネート誘導体と一般式 (V)

$$Y - C = CH - R'$$

$$(V)$$

(式中、x, Y, R', R'および R'は上述の一般式(1)の説明と问じ意味である。〕

で示される化合物を不活性溶媒中で反応させて も得ることができる。原料化合物 (N). (V)は、す でに既知であるか、又は未知であっても既存の 技術を応用することによってβ-ケトホスホネ - ト跨準体とアンモニアの反応から得ることが できる。

不活性溶媒とは、メタノール、エタノール、 プロパノール、イソプロパノールなどのアルコ ール系溶媒、 1.2 - ジメトキシエタン、『B』 で示されるホスホネート誘導体と一般式 (四)

$$R_* - C = CH - X \tag{(a)}$$

R⁶ [式中・ I およびおは上述の一般式 (1) の説明 と同じ意味である。]

で示される化合物を不括性密維中で反応させると一般式(1) で表わされるジヒドロピリジン・5・ホスホネート誘導体を得ることができる。 原料化合物 (Q) は既知の技術を応用するととによってβ・ケトホスホネート誘導体とアルデヒドとの反応から得ることができ, 原料化合物 (Q) は対応するカルボニル化合物とアンモニアを混合するととで反応系内で生成させてもよく,必ずしも単独する必要はない。

また、一般式 (I) で表わされるジェドロビリジン - 5 - ホスホネート誘導体は、一般式 (M)

などのエーテル系存姓、ベンゼン、トルエン・キシレンなどの芳香族炭化水系系符媒、 て セトニトリル・ベンゾニトリルなどのニトリル系存姓、 D M P · N - メテルピロリドンなどのアミド系存姓、 D M B O やスルホランなどのスルホキシド系存姓、 能酸エチルやブチロラクトンなどのエステル系存供の他にピリジンなども利用することが可能である。

反応は、室隔~200℃の間,好ましくは60~140℃の間で、1時間~100時間、好ましくは5時間~20時間加傷することによって行なわれる。

1.4 - ジヒドロビリジン類は、カルンウム結 抗作用により、平前筋かよび心筋の収縮を抑制 させるので、 冠疾息、脳疾恩、 高血圧症かよび 不能脈の前線に使用できることが知られている (A. Plackenstein , Ann Revens Phermacol E Toxicol = 17.149~ 166(1977) 徐服)。 しかし、既召察または開発中の1.4 - ジヒドロ ビリジン類は4.4位がカルボン彼エステル底に

- 1) カルシウム拮抗作用により、平角筋かよび 心筋の収縮を抑制させるので、短疾虫、脳疾 虫かよび高血圧症の治療に使用
- 2) 存性が低い。
- 3) 利尿作用があるので、体液が貯留してくく 活性発現が容易である。
- 4) 従来票よりも効力の持続時間が長い。 ヒドララジン(Hydraluzine)のどとき血管 拡張剤は、投与初期においては明確な降圧作用

を示すが、次第に増加する体放の貯留のため、 その効果は減弱するので、単独で降低剤として 用いられることは少なく、利尿剤などと併用さ れることが多い。しかし、本発明化合物は本来 の血質拡張作用と共に強い利尿作用を併せもっ ており(お考例3を参照)、この血管拡張剤の 大きな欠点をみどとに解決している。

また、本発明化台物は、既存の 1.4 - ジヒドロビリジン系薬剤であるニフェジピン (Nited ipine) ヤニカルジピン (Nicardipine) 化比較して強い経口活性を有し(参考例でを終照)等、数々の特長を備えており、医薬品の活性成分としての利用価値が振めて高い。

ジヒドロビリジン・5 - ホスホネート誘導体 については、数件の文献に記載があるが、それ らは本発明の構成を予測させるものではない。 即ち、エー アイ ラズモフ (A. I. Rasumov) ら は、ジヒドロビリジン・4 - アルキル・5 - ホ スホネート誘導体を台成し〔ズルナール ォー

ブシチェイ キミー (/h. Obshch. Khin.) 4 7, 1 1 9 0 ~ 1 1 9 1 (1 9 7 7) & L U ibià. 51,547~552(1981)], また、フォン ケイ イスライブ (Von K. Issleib) らは、ジヒ ドロビリジン・4 - アリル・5 - ホスホネート 誘導体〔さらに具体的には、ジェチル 26-ジメチル・4 - フェニル・3 - エトキシカルポ ニル・ 1,4 - ジヒドロビリジン・5 - ホスホネ .-トかよびジエテル 26-ジメチル-4-(4 - メトキシフェニル) - 3 - エトキシカルポ 'ニルー14ージヒドロピリジン・5 - ホスホネ - トの2種類のみの12 - ジヒドロピリジン -4 - アリル・5 - ホスホネートである。〕を合 成〔ジャーナル ヒュール プラクティシェ ヒェ i - (J. Prakt, Cham.) 3 1 8 卷, 2 0 7 ~ 220(1976)]しているが、いすれの文献 にも処理活性を予測させる記録はたい。また. 日本特許公開公報:特開昭58-26872号 には、 1.4 - ジヒドロビリジ ン - 5 - ホスホネ - ト酵導体の配収があるが、この時許出頭の明

翻書には、1.4 - ジヒドロビリジン - 5 - ホスホネート誘導体を具体的に合成した実施例の記載または具体的に試験した生理活性試験例の記載がない。本発明化合物は、上述のようにカルシウム拮抗作用により、平滑筋および心筋の収縮を抑制させるので、任乳動物の冠疾患、脳疾患、高血
に定の治療に有用である。

本発明化合物を、上配治療の目的に使用する場合、この種のジヒドロビリジン類と、薬学的に、または獣医学的に許容可能の希釈剤または担体とからなる薬学的または獣医学的組成物に形成される。

これらの組成物は経口投与に適した形たとえばに利またはカブセル剤、経皮投与に適した形たとえば軟許または優布剤、吸入剤に適した形たとえば、非経口投与に適した形たとえば注射剤として使用するのに適した無関の形で使用するのに適した無円または、直腸等内に使用するのに適した無円の形で使用することができる。

時間昭60- 69089 (6)

本始明化台的东台有十名上配册成物は、金组成物の用性に対して、本始明化台的充式をして 拉的 0 1~9 2 5 %、这点还好主しくは約 0 5 ~ 9 5 %を含有する。

本於明化台物にまたは本発明化台物を含有する組成物に加えて、他の思学的にまたは歐陽学的に活性な化台物を含ませることができる。 また、これらの組成物は本活明化台物の複数を含ませることができる。

本語明化台物を含有する感物の1日当りの投资使は、前級する症状の機綱と規度および個人適(作合、性別、感受性率)によって遊がある。静脈内投与による1日当りの投源徴は、体承1日当りの投資がは、体承1日当りの投資がは側線に、体承1日当りの投資がは側線に、体承1日当りの投資がは側線に、体承1日当りの投資がで投与する場合の1日当りの投票がは、体承1日当りの投票がは、体承1日当りの投票がは、体承1日当りの投票がは、体承1日当りの投票がは、体承1日当りの投票がは、体承1日当りの投票がは、体承1日当りの投票がは、体承1日当りの投票がは、企業り活性成分

100町である。吸入剤の活性成分の含有量は 01~10%好ましくは 01~2%である。 これら1日当りの投聚飲を必要に応じて、1日 当り2回以上に分けて投与することができる。

本発別化台物を含有する上配組成物は、常法 で製造することができ、かつ常用の賦形刷を配 台することができる。

参考例 1 モルモット摘出左心胼胝における カルシウム拮抗作用

の pA、値を示した。

被 検 化 台 物 (奥施例 所号	D A ₃
1	3. 8
2	3.8
3	3. 2
4	3. 5
5	3. 2
6	2.9
7 .	\$. 4 ·
1 5	-2.8
14の塩酸塩	5. 8
15の塩液塩	3.6
16の塩酸塩	5.7
26の塩酸塩	3.2
3 0	3. 3
3 2	5.4
対照化合物 (註)	Ì
ニルジピン	5.7
フェロジピン	3. 9
SKP - 24260	4.4
ニカルジピン・	4. 6

(注)対照化台物の化学構造式

フェロジピン:

BKF - 2 4 2 6 0 :

ニカルジピン:

参考例2 急性症性試験

一群 5 匹の ddx マウス(84週合)を用い股 膝内投与による 7 日後 の数死率からリッチフィ ールド・ウイルコクソン法によって LD。を算出 した。 結果を表に示した。

表 2

被倹化合物(契原例番号)	LU ₁₀ (129/kg)
1	2 2 0
5 3	> 1 6 0 0
対照化台物 (注)	
ニフェジピン	220
ニカルジピン	1 4 D

(注)対照化台物の化学構造式

ニフェジピン:

ニカルジピン:表1の注を参照。

(住) 対照化台物の化学構造式

フロセミド:

移考例 4 経口投与による降圧作用

自然発生高血圧ラット(BUR)に対し、化合物 を経口投与し、血圧は尾動脈から非観血的に調定した。 かままも表介に ホレド

表 4

被検化合物(爽施例番号)	MBD (美力) (啊/收)
3 1	5 0
1	2 5
1 4 の塩酸塩	1 0
16 の塩酸塩	5
17 の塩酸塩	5
18の塩酸塩	4 0
20 の塩酸塩	2 5
22 の塩酸塩	2 5
対照化合物(住 a)	
ニカルジピン	2 5

参考的 3 利尿作用

(卵足法)

BD系ラットを 1 6時間絶失後,被後化合物を経口投与したのち水負荷(2 5 ml/四)し,返ちに代謝ケージに入れた。投与後 4 時間までの自然排尿を築めて計量し,No+は痰光光度計により測定した。 45里を表3に示した。

表 3

被検化合物(実 病例番号)	MED (mg/kg)
3 0	2 0
2 9	5
3 1	5
1	5
3 B	2 0
2 8	1 0
対照化合物(注)	
フロセミド	1 0

s) Na⁺ 排 型 量 が コントロール に対 し 2 倍 気以上 になる 時 の 楽量

- (注) u) 対照化合物の化学構造式: 表書の注 を参照。
 - b) 血圧を 4 時間以上にわたって 1 0 % 以上降下させるのに必要な化合物の 盤

以下に本発明を実施例によりさらに具体的に 説明するが、本発明の範囲はこれらに制限され るものではない。

奥施例1

ジエチル 3 - メトキシカルボニル - 1.4 - ジヒドロ - 2.6 - ジメチル - 4 - (2 - クロロフェニル) - ピリジン - 5 - ホスホネートの合成

持周昭60-69089(8)

殺 配化 台物 を 単雁 したの ち 邱酸 エテル・石 他 エーテルより 再結 すると 然 色 稍 晶 が 得 られ た。

収益 1.589 (収率55%)

mp 135~144C

мы、% (強度比) 415(5, M⁺) 375(25) 302(100)

NMR(CDCL,): \$1.92(3H, t), 160(3H, t),
228(6H, s), 360(3H, s), 395(4H,
m), 515(1H, d), 655(1H, broad s),
68~76(4H, m)

奖施例2

ジェチル 3 - エトキシカルポニル - 1.4 - ジヒドロ - 2.6 - ジメチル - 4 - (2 - クロロフェニル) - ビリジン - 5 - ホスホネートの合成

実施例 1 において 2 - アミノクロトン酸メチルの代りに 2 - アミノクロトン酸エチルを用いて同様の操作をして表配化台物を得た。

収率 42%,無色針状晶

mp 127~128C

Md. % (強度比) 288(14) 316(70) 317

(13) 554(16) 390(100) 427(4, M⁺)

NMR(GDCL,): \$7.46~488(4H, m), 616,
410(1H, broads), 516(1H, d, J=10
Hs), 420~513(6H, m), 230(6H,s),
137~082(6H, m)

爽施例 5

ジェチル 3-イソプロポキシカルボニル-14
-ジヒドロ-26-ジメチル-4-(2-クロロフェニル)-ビリジン-5-ホスホネートの合成 実施例1において2-アミノクロトン酸メチルの代りに2-アミノクロトン酸イソプロビル を用いて同様の操作をして、表配化合物が得られた。

収第 37%,無色結晶

mp 1 5 8 ~ 1 5 9 C

мы. The (強度比) 288(32) 330(100) 331 (17) 398(11) 406(11)

NMR(ODOL): 87.85~688(4H, m), 5.21. 5.10 (1H, broads), 478~550(1H, m),

4.25~5.09(5H, m), 2.50(6H, s), 2.02 (6H, s), 1.42~0.84(6H, m)

英施例 4

ジェチル 3-イソブチロキシカルポニル-1.4-ジヒドロ-2.6-ジメチル-4-(2-クロロフェ ニル)-ビリジン-5-ホスホネートの合成

実施例1において2-Tミノクロトン酸メチルの代りに2-Tミノクロトン酸イソブチルを用いて同様の操作をして、表配化合物が得られた。

収率 22%, 淡黄色結晶

mp 925~94.5 C

MB、Pe (強度比) 288(6) 344(96) 345 (16) 418(100) 419(26)

NMR(CDC4): 87.50~686(4H, m), 665, 654(1H, browls), 5.12(1H, d, J= 10Hg), 4.27~3.56(6H, m), 2.25(6H, s), 1.96(6H, s)

夹陷例 5

ジエチル 3 - ペンジルオキシカルポニル - 1.4

- ジェドロ - 2.6 - ジメチル - 4 - (2 - クロロフェニル) - ビリジン - 5 - ホスホネートの合成 実施例 1 において 2 - アミノクロトン酸メチルの代りに 2 - アミノクロトン酸ペンジルを用いて同様の操作をして、安配化合物が得られた。

収率 5 4 %, 炎黄色結晶 mp 147~1505℃

мв. У_е (強度比) 91 (35) 352 (10) 378 (100) 379 (18) 452 (42) 489 (5)

NMR(ODGL,): 87.50~683(10H, m), 676~
652(1H, broads), 516(1H, d, J=10
Hg), 504(2H, s), 4.56~3.65(4H, q.

J=5Hz), 225(6H, s), 122(5H, t, J=5Hz), 0.86(3H, t, J=5Hz)

夹施例6

ジェチル 5 - (2 - メトキシエトキシカルボニル) - 1,4 - ジヒドロ - 2,6 - ジメチル - 4 - (2 - クロロフェニル) - ビリジン - .5 - ホスホネートの合成

奥施例1にかいて2-アミノクロトン酸メデ

ルの代りに2-アミノクロトン酸2-メトキシェチルを用い て同様の操作をして表配化合、物が得られた。

収率 3 2 %。 油状物

MS. % (強度比) 144(5) 236(6) 320 (11) 346(100) 347(18) 422 (10) 457(3)

NMR (UDO,): \$7.64~6.85(4 H, m), 5.20
(1H, d, J=6Hg), 4.34~5.26(9 H, m),
2.50(6H, B), 1.53(3H, t, J=5Hg),
0.94(3H, t, J=5Hg)

奥施例 7

ジェチル 5-(2-エトキシエトキシカルボ ニル)-1.4-ジヒドロ-2.6-ジメチル-4 -(2-クロロフェニル)-ビリジン-5-ホ スホネートの台成

実施例1 において2 - アミノクロトン酸メチルの代りに2 - アミノクロトン酸2 - エトキシェチルを用いて同様の操作をして。 設配化合物が得られた。

(6H, s), 1.50~0.57(12H, m)

実 椭 例 9

ジェチル 3 - (2 - イソプトキシエトキシカルボニル) - 1,4 - ジヒドロ - 2,6 - ジメチル - 4 - (2 - クロロフェニル) - ビリジン - 5 - ホスホネートの合成

突縮例1 において2 - アミノクロトン酸メチルの代りに2 - アミノクロトン酸 2 - イソプトキシエチルを用いて同様の操作をして設配化合物が初られた。

取率 2 5 %, 货色油状物

мн.% (強能比) 57(50) 288(12) 517 (15) 389(100) 390(18) 463 (69) 500(5, м+-1)

NMR(CDCL,): 87.67~672(4H, m), 5,14(
1H, d, J=7Hg), 4.27~5.04(10H, m),
1.58~0.78(13H, m)

奥施例 10

ジエチル 3 - (2 - ベンジルオキシエトキシカ ルボニル) - 1.4 - ジヒドロ - 2.6 - ジメチル- 取罪 25%, 油状物

Me. 뜻(效度比) 360(100) 361(19) 454 (18) 456(18) 471(14)

NMR(GDCL₄): 87.70~684(4H.m), 520(
1H.d; J=8HE), 440~506(10H.m)
230(6H.s), 157~185(9H.m)

実施例8

ジエチル 5-(2-イソプロポキシエトキシカルポニル)-14-ジヒドロ-26-ジメチル-4-(2-クロロフェニル)-ビリジン-5-ホスホネートの台成

実施例1において2-アミノクロトン酸メチルの代りに2-アミノルクロトン酸2-イソブロボキシエチルを用いて同様の操作をして表記化合物が符られた。

収率 55%、贫色油状物

мы.% (強度比) 574(100) 575(18) 450 (10) 485(7)

NMR(CDCL,): 87.55~670(4H, m). 5.54~ 5.01(1H, m). 429~504(9H, m). 228

4 - (2 - クロロフェニル) - ピリジン - 5 -ホスホネートの合成

実施 例1 において 2 - アミノクロトン酸メチルの代 9 に 2 - アミノクロトン酸 2 - ペンジルオキシエチルを用いて同様の操作をして表配化合物が得られた。

収率 32%。 贵色油状物

M.B. 平。(剪度比) 91(30) 398(13) 422 (100) 423(25) 496(30) 498 (11) 533(5, M+)

NMR(CDU4,): 8780~689(10H, m), 520
(1H, d, J=8Hz), 446(2H, s),
454~546(8H, m), 251(6H, s)
112~082(6H, m)

爽施例 11

ジェチル 3 - (2 - (2 - エトキシエトキシ)
- エトギシカルポニル) - 1,4 - ジヒドロ - 2,6
- ジメチル - 4 - (2 - クロロフェニル) - ピリ ジン - 5 - ホスホネートの台成

実施例 1 において2-アミノクロトン餃メチ

特問昭60-69089(10)

ルの代りに2-アミノクロトン税2-(2-エトキシンエトキシ)エチルを用いて同様の操作を して表配化合物が得られた。

双² 4 1 % , 黄色曲状物 MR. % (強庶比) 406(20) 481(3) 516 (2, M+)

NMR(CDO L,): 87.61~694(4H, m), 662~
6,48(1H, broad s), 524(1H, d, J=
10Hs), 446~545(14H, m), 236(
6H, s), 162~080(9H, m)

與施例 12

1.4 - ジヒドロ - 2.6 - ジメチル - 4 - フェニル
 - ピリジン - 3.5 - ジホスホネート及びテトラエチル
 1.2 - ジヒドロ - 2.6 - ジメチル - 4 - フェニル - ピリジン - 2.5 - ジホスホネートの合成ジエチル
 ロ - アセチル - スチリルホスホネート 2.8 2.8 とジエチル
 2 - アミノブロペニルホスホネート 2.9 9をトルエン 2.0 配に搭解しる時間還流したがら共命により生成してくる水分を除去した。該圧下溶媒を留去したのち。

上Pe.2 177 年 2 1 5 0 でまでの低沸物を留去する。残在 をシリカゲルクロマトグラフィー(溶出液酢酸 エチル:エタノール= 4 : 1)で分函すると。 はじめ 1 2 ジェドロ体が溶出(Rf 値 Q 7)し、 その後 1 4 - ジェドロ体が終出(Rf 値 Q 6)し た。

1.4 - ジヒドロ休:

収率 28%. 黄色油状物

мは、% (強度比) 320(16) 380(100) 581. (18) 457(8)

NMR (ODCL.): \$7.45~689(5H, m), 4.50(1H.

t. J=10Hg), 4.22~3.17(8H, m), 2.22

(6H. d. J=3Hg), 1.21(6H. t. J=8Hg),

0.95(6H. t. J=8Hg)

1.2 - ジヒドロ体:

似邓 14%, 背色曲状物

พ.ช. % (強度比) 319(100) 520(52) 457(6) 実施例 13

テトラエチル 1.4 - ジヒドロ - 2.6 - ジメチル -4 - (3 - トリフルオロメチルフェニル) - ピ

リジン・5.5 - ジホスホネート及びテトラエチル 1.2 - ジヒドロ - 2.6 - ジメケル - 4 - (5 - ト リフルオロメチルフェニル) - ピリジン - 5.5 -ジホスホネートの台成

契備例 12 において、ジェチル α-アセチルースチリルホスホネートの代りにジェチルα-アセチルー(3-トリフルオロメチルスチリル)-ホスホネートを用いて同様の操作をして設配化台物が得られた。

44-ジヒドロ体: ・

収率 60%. 黄色油状物

RI Q4 (シリカグル薄層。展開液 酢酸エチル: エタノール=5:1)

мн. ⁷⁷4(致旺比) 380(100) 581(18) 588 (37) 496(11) 525(26)

NMR(CDD2,): 87.60~7.18(4H, m), 5.57(1H, browle), 4.45(1H, t, J=11Hs), 4.24 ~5.20(8H, m), 2.26(6H, d, J=4Hs), 1.45~0.79(12H, m)

1.2 - ジヒドロ体:

収率 18%。 黄色油状物

R S Q 6 (シリカゲル海南、展開液、酢酸エチル: エタノールコ5:1)

M8. % (強胺比) 566(25) 580(52) 388(100) 496(34) 525(80)

夹 施 例 1 4

ジエチル 5 - (N - ベンジル - N - メチル - B - アミノエトキシカルポニル) - 1,4 - ジヒドロ - 2,6 - ジメチル - 4 - フェニル - ビリジン - 5 - ホスホネートの 合成

ジェチル α-アセチル-ヌチリルホスホネート 1 4 1 9 と 2 - アミノクロトン酸・β-() - ペンジル・N-メテルアミノ) エチル1 2 4 9 をトルエン 5 0 ㎡に俗解し、1 0 時間遺焼した。この間、生成する水は共沸脱水法によって除去した。波圧下で容数を留去して、換査をシリカゲルカラムクロマトグラフィーによって精致して袋配化台物を得た。

収率 5 4 %。 黄色油状物 M8.% (強度比) 154(88) 147(100) 148 (98) 288(96) 512(60)

NMR(CDCL,): \$7.40~7.05(10H, m), 438,
6.54(1H, browls), 4.68(1H, d, J=12

Hs), 4.51~3.60(6H, m), 3.49(2H, s),
2.64(2H, t, J=8Hs), 2.28(6H, s),
2.19(5H, s), 1.45~0.88(6H, m)

上記化台物を EtOH に招解し、50 % HCC-B tOH を加えて破圧下俗談を留去すると塩酸塩が 供られた。

対応するシェチル α-アセチル- 置換スチリルホスホネートを用いて, 実施例 14 と同様の操作を行うことにより, 実施例 15~24 の化台物が得られた。

奥施例 15

ジエチル 3-(N-ベンジル-N-メチル-β-Tミノエトキンカルボニル)-1,4-ジヒドロ-2,6-ジメチル-4-(3-ニトロフェニル)-ビリジン-5-ホスホネート の 合成 収率 3.3%, 黄色油状物 MH. MG (強度比) 91(14) 166(58) 167 NMR(CDC2,): \$820~7.07(10H.m), 612(
1H. Crosin), 486(1H.d. J=8Hg).
458~552(6H.m), 550(2H.g), 255(

(100) 540(7) 557(2)

4.58~4.52(6H, m), 3.50(2H, s), 2.55(2H, t, J=8Hz), 2.44(5H, s), 2.59(\$\frac{3}{2}\$H, t, J=8Hz), 1.56~0.92(6H, m)

終施例 16

NMR(CDC4,): \$7.62~7.15(10H, m), 6.55(
1H. broads), 4.77(1H, d, J=11Hg),
4.25~5.55(6H, m), 5.48(2H, s), 2.62(
2H, t, J=7Hg), 2.50(5H, n), 2.25(5H,
s), 1.55~0.80(6H, m)

與簡問 17

NMR(HDGL,): \$7.56~680(10H, m), 5.15

(1H. 4, J=10Hg), 4.50~307(6H, m),
3.42(2H, s), 2.61(2H, t, J=7Hg),
2.25(6H, 3), 2.12(5H, s), 1.25(5H,
t, J=8Hg), 0.87(5H, t, J=8Hg)

突厥例 18

148(55) 288(12) 546(14)

NMR(CDCL,): \$7.56~6.98(10H, m), 6.05

(1H, broad s), 4.68(1H, d, J=12Hz),

4.27~3.55(6H, m), 3.49(2H, s), 2.63

(2H, t, J=7Hz), 229(5H, s), 2.26

(5H, s), 2.20(5H, s), 1.57~0.88(6H, m)

與胸例 19

ジェチル 5 - (N - ベンジル - N - メチル - β
- Tミノエトキシカルボニル) - (4 - ジヒドロ
- 2.6 - ジメチル - 4 - (2 - メチルフェニル)
- ビリジン - 5 - ホスホネートの合成

取塞 5 8 % . 祸色的状物 MB. % (強能比) \$ 1(54) 154(100) 148 (92) 288(50) 435(37) 524(13)

NMR(CDG2,): 87.55~689(10H.m), 5.92

(1H. broad s), 486(1H, d, J=12Hz),

4.27~290(6H, m), 3.45(2H, s), 260

(2H, t, J=7Hz), 250(6H, s), 216

(5H, s), 1.57~080(6H, m)

卖馅例20

ジェチル 5 - (N - ペンジル - N - メチル - 月 - Tミノエトキシカルボニル) - 1.4 - ジヒドロ - 2.6 - ジメチル - 4 - (.3 - メチルフェニル) - ピリジン - 5 - ホスホネート の 合成 収率 5 5 %、 奔色 油状物 MB.%(強度比) 134(65) 147(100) 148 (92) 288(61) 578(50) 435(25)

NMR(CDD/4): \$7.23(5H, s), 7.16~680(
4H, m), 650(1H, browd s), 4.65(1H, d,

J=12Hz), 4.31~3.16(6H, m), 3.49(2H, s)

2.65(2H, t, J=7Hz), 2.27(6H, s),

2.19(5H, s), 1.20~0.88(6H, m)

奥施例 21

526(23)

ジェチル 5 - (N - ペンジル - N - メチル - 月 - アミノエトポンカルポニル) - 1.4 - ジヒドロ - 2.6 - ジメチル - 4 - (4 - メチルフェニル) - ピリジン - 5 - ホスホネート の 合成 収率 50%、黄色柏状物

> (2H, a), 261(2H, t, J=7Hz), 224 (6H, a), 720(5H, a), 1.25(5H, t, J=8Hz), 0.89(5H, t, J=8Hz)

奥施例 2 5

ジエチル 5-(N-ペンジル-N-メチル-月-アミノエトキシカルポニル)-14-ジヒドロ-26-ジメチル-4-(2-フリル)-ピリジン-5-ホスホネート の 台店・

収率 49% .

MS. MA (改度比) 154(86) 147(100)

148(81) 218(17) 502(25)

NMR(CDCL): る7.2.5(5H, a), 7.16(1H,
broad a), 620(1H, broad a), 622~
610(1H, m), 606~5.95(1H, m), 488
(1H, d, J=12Hg), 4.22(2H, t, J=
7Hg), 4.09~5.56(4H, m), 5.51(2H, a),
269(2H, t, J=7Hg), 2.50(5H, a),
221(6H, a), 122(5H, t, J=7Hg),
111(5H, t, J=7Hg)

M.H. %(強度比) 154(72) 147(100) 148(80) 288(56) 578(40) 455(18) 526(20)

NMR(CDC2,): 87.46~684(10H, m), 612(
1H, broad s), 4.65(1H, d, J=12Hs),
4.51~3.14(6H, m), 3.49(2H, s), 2.65
(2H, t, J=7Hs), 2.28(5H, s), 2.22(
5H, s), 2.20(5H, s), 1.57~0.85(6H, m)

奥 施 例 2 2

ジエチル 5 - (N - ペンジル・N - メチル - β -Tミノエトキシカルポニル) - し4 - ジヒドロ -2.6 - ジメチル - 4 - (2 - メトキシフェニル) -ピリジン - 5 - ホスホネート の 合成・

収率 54%, 黄色油状物

Mは、¹¹4(強度比) 154(68) 147(95) 148 (100) 288(87) 595(70) 455(58) 542(25)

NMR(CDCC,): 87.38~&63(10H, m), 5.95(
1H, broad s), 5.03(1H, d, J=12Hg)
4.25~&07(6H, m), 5.71(5H, s), 5.49

奖施例 2 4

ジェチル 5 - (N - ペンジル - N - メチル - β
- アミノエトキシカルボニル) - 1.4 - ジヒドロ
- 2.6 - ジメチル - 4 - (2 - ビリジル) - ビリ
ジン - 5 - ホスホネート の 合成

収率 40%:

M H. 写(強度比) 91(51) 148(100)
288(90) 567(58) 435(35)
513(8)

NMR(CDCL,): \$870~852(2H, m), 7.54~

&87(2H, m), 7.20(5H, s), 4.91(1H,

d, J=10Hz), 4.29~3.55(6H, m), 3.44

(2H, s), 2.57(2H, t, J=5Hz), 2.20

(5H, n), 2.15(5H, s), 2.11(5H, s),

1.50~0.84(6H, m)

爽施例 25

ジエチル 5-(N. N-ジメチル-β-Tミノ エトキシカルボニル)-1,4-ジヒドロ-2,6-ジメチル-4-フェニル-ピリジン-5-ホスホ オートの台成

特間昭CO- 69089 (13)

ジェイル は - アセチル - スチリルホスホスホネート 1 9 7 9 (7 mm) L) 及び 2 - アミノクロトン 取 β - (N , N - ジメチル アミノエチルエステル 1 7 2 9 (1 0 mmol.) をペンゼン 2 0 mt 化 が 解 さ せ 5 0 時間 選 旋 した。 との 間 生 成 する水 は 共 郡 脱 水 法 に よって 除去 した。 放 圧 下で、 静 佐 を 留去 して 致 査 を シリカ ゲルクロマト グラフィーによって 精 親 して 袋配化 合 物 を 得 た。

収率 7 6 %, 無色結晶, mp 1 5 8 ~ 1 4 0 ℃
NMR(CDCL,): 8 7.5 8 ~ 6.9 4 (5 H, m), 6.8 6 (
1 H, broad a), 4.6 7 (1 H, d, J=11 Hg),
4.11(2 H, t, J=7 Hg), 5.9 5 ~ 5.2 4 (4 H,
m), 2.5 1 (2 H, t, J=7 Hg), 2.2 2 (12 H,
a), 1.10(5 H, t, J=7 Hg), 0.9 9 (5 H,
t, J=7 Hg)

対応するジェチル α-アセチル- 関換スチリルホスホネートを用いて実施例 2 5 と同様の操作を行うことにより実施例 2 6 ~ 2 7 の化合物が得られた。

(42) 559(21) 598(25) 470(7)

HMR(GDOC,): 87.54~7.07(4H, m), 6.25

(1H, broad s), 456(1H, d, J=8Hz),

4.29~5.54(6H, m); 2.50(2H, t, J=4Hz),

2.50(5H, s), 2.21(9H, s), 1.41~0.87

(6H, s)

奥施例 28

ジェチル、5 - メトキシカルポニル・1,4 - ジヒ ドロ - 2,6 - ジメチル・4 - フェニル・ピリジン - 5 - ホスホネートの合成

ジェチル α-Tセチル-スチリルホスホネート 1.82 P (& 4 5 mmola) 及び 2 - Tミノ クロトン酸メチル 1.15 P (1 0 mmold) をエタノール 1 0 mt に 搭解させ 5 時間 5 0 ℃ に 保った。 改正下で 格鉄を 宿去して 残査を シリカグルクロマトグラフィーによって 分離し目的とする分面を 然めて み縮し、 エタノールニュキサンから 残査を 再結晶した。

双名 61X, 無色結晶, mp 145~148℃ Md. % (強度比) 242(14) 274(11) 502 突筋例 26

ジェチル 3-(N. N-ジメチル・β-Tミ ノエトキシカルポニル)-1.4-ジヒドロ-26.-ジメチル・4-(3-トリフルオロメチ ルフェニル)・ピリジン-5-ホスホネートの合成 収率 5-4 %

MB. NA (強度比) 71(100) 72(54) 288 (22) 432(17) 504(16)

NMR(CDGL,): 87.70~7.44(4H, m), 646

(1H, broads), 4.76(1H, d, J= 7

HE), 4.54~344(6H, m), 2.52(2H, t, J=6HE), 2.53(5H, s), 2.23(9

H, s), 1.45~0.85(6H, m)

奥施例 27

ジエチル 5 - (N , N - ジメチルTミノエト キシカルボニル) - 1.4 - ジヒドロ - 2.6 - ジ メチル - 4 - (5 - クロロフェニル) - ビリジ ン - 5 - ホスホネートの 合人

収率 56% Ms. % (強度比) 71(100) 72(97) 288

(100) 505(15) 579(9)

NMR(ODOL,): \$\delta \text{7.40} \simeq \text{7.05}(5H, m), 5.91(1

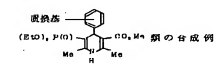
H. broad s), 4.69(1H, d, J=11Hz),

5.95\simeq 5.52(4H, m), 5.65(5H, s),

2.51(6H, a), 1.25(5H, t, J=8Hz),

1.00(5H, t, J=8Hz)

以下,下数化示す条件で実施例2 8 と同様な 操作を行うことによって目的とするジェチルが 5 - メトキシカルボニル - 1.4 - ジヒトロ -2.6 - ジメチル - 4 - 世換フェニル - ピリジン - 5 - ホスホネートが得られた。



夹炕纼	假换族	反印	5条件	_	物作
桥 号	ua Deen	格棋	盘度 (C)	時间 (hr)	(m v C)
2 9	o-NO.	E ton	50	5 2	旋黄色針状晶
					(162~1635)

特問昭60- 69089 (14)

(スペクトルデータ)

M U. % (強度比) 254(65) 270(26) 302(32) 407(100) 424(11).

NMR (GDCL,): \$7.78~7.1.2(4H, m), 686(1 IL browls), 5.48(1H, d, J=6Hz), 4.59~ 5.10(4H, m), 5.50(5H, s), 2.54(5H, d, J=2Hz), 2.22(5H, s), 1.51(5H, t, J= 5Hz), 0.77(5H, t, J=5Hg)

30 m-NO, EtOH 近流 16 實色針状品 (168~169)

(スペクトルデータ)

M H. 智(強度比) 302(100) 407(58) 424 (12)

NMR(GDCC₄): \$826~7.10(4H, m), 465(1H, brend a), 4.80(1H, d. J=7Hg), 4.21~
3.47(4H, m), 3.61(5H, s), 2.30(6H, g), 1.52~0.84(6H, m)

5 1 o-OF, BroH 旗旗 20 無色針状晶 (154~156)

(スペクトルデータ)

м.в. % (強度比) 274(11) 302(100) 510 (31) 588(5) 447(5)

NMR(GDOL,): 8266~257(4H, m), 650(1H, broad s), 541(1H, d, J=10Hg), 451~

507(4H, m), 564(5H, s), 247(5H, d, J=4Hg), 241(5H, s), 140(5H, t, J=8Hg), 092(5H, t, J=8Hg)

(スペクトルデータ)

мв, % (効度比) 224(17) 502(100) 305 (6) 418(10) 447(10)

NMR(CDG2,): 87.44~7.25(4H, m), 4.79(
1H, broad s), 4.25~3.58(4H, m), 3.64(
5H, s), 2.51(5H, s), 2.27(5H, d, J=
4Hg), 1.25(3H, t, J=8Hg), 1.05(5H,
t, J=8Hg)

5 5 m-C2 ベンゼン 環底 10 無色針状晶 (165~166)

(スペクトルデータ)

мは、% (強度比) 274(10) 276(9) 302(100) 503(16) 415(9)

NMR(GDU4): \$7.56~684(4H, m), 468(1H,
d. J=12Hg), 420~541(4H, m), 362(5H, s), 228(5H, s), 1.49~0.86(6H, m)

(スペクトルデータ)

мв, ^п4 (強度比) 260(62) 502(100), 568 (45) 597(52)

NMR(CDCA): \$7.45~672(4H, m), 605(1H, Urond s), 4.98(1H, d, J=12Hz), 4.22~ 3.30(4H, m), 3.60(5H, s), 2.29(.6H, s); 1.40~0.86(6H, m)

5 5 m-P ペンゼン 選姫 12 終戦色結晶 (147~150) (スペクトルデェタ)

MB. % (強度比) 260(14) 302(100) 503 (15) 597(8)

NMR(CDCL,): 87.30~649(4H, m), 466(2H, d, J=10Hg), 397~522(4H, m), 358

3 6 2.5 - ジクロロ ベンゼン 環硫 54 無色 ブリズム協 (182~184.5)

(スペクトルデータ)

M8.% (放底比)502(100) 554(9) 410(85) 412(34)

NMR(CDG2,): 87.50~7.00(5H, m), 611(1H, browle), 5.26(1H, d, J=8Hg), 4.17~

5.56(4H, m), 5.55(5H, e), 2.55(6H, e), 1.55(5H, t, J=7Hg), 0.98(5H, t, J=7Hg)

 (スペクトルデータ)

M B. 76 (強度比) 274(11) 502(100) 503

(18) 510(12) 418(8) 447(8)

N M R (CDO2,): 87.57~614(4H.m), 6.15(1H.

broads), 468(1H.d.J=12Hs), 409~

545(4H.m), 365(5H.s), 231(3H.s),

226(3H.d.J=3Hs), 1.24(5H.t.J=8Hs), 1.08(5H.t.J=8Hs)

段稿例 38

ジェチル 3-メトキシカルポニル・1.4-ジェトロー2.6-ジメチル・4-(ローメトキシフェニル)-ビリジン-5-ホスホネートの合成
ローメトキシベンズアルデヒド 2.4 g (2 0 mmole),ジェチル アセトニルホスホネート 3.8 B g (2 0 mmole) 及びピベリジン 0.1 m をベンゼン 3 0 m に溶解して 1.5 時間 還流 したのち 2 - アミノクロトン酸メチル 2.5 3 g 2 2 mmole を加えて更に 3.4 時間 遺硫した。 この間 生成する水は共沸脱水法によって除去した。

が概を成圧下で附去して残疾をシリカゲルカラムクロマトグラフィーによって目的物を含む分両を集めて機構し、残産を酢酸エチングブタンから存むして袋配化台物を得た。

収率 18%, 無色針状晶, mp 202℃ мя.% (強度比) 304(42) 564(100) 565 (21) 412(17) 441(20)

NMR($\Omega\Omega\Omega\Delta$): δ 2.58~2.00(10H, m), 6.14(
1H, broad s), 4.94(1H, d, J=7Hz),
5.90~5.05(4H, m), 5.61(5H, s), 2.50
(6H, s), 1.17~0.68(6H, m)

奥施例 40

ジエチル 5-メトキンカルポニル-1.4-ジヒ ドロ-2-メチル-4-フェニル-6-スチリル -ピリジン-5-ホスホネートの合成

ジェチル α - ダンナモイル - スチリルホスホネート 1 2 1 8 を 2 - アミノクロトン段メチル 0 5 8 をエタノール 1 0 时に俗解させ 1 4 時間 最近した。存在を放圧下で留去して改変をシリカゲルクロマトグラフィーによって目的物を

派圧下で容姓を留去し、 残養はシリカゲルカラムクロマトグラフィー によって目的物を含む分類で 面を集めこれを誤解した。 投充を経費エチルから再結品して袋配化合物を得た。

収率 4 0 %、無色針状品。 mp 1/8で MB. % (強促比) 272(25) 502(100) 580 (16) 409(12)

NMR(CDCL.): 87.45~656(4H, m), 5.12(1 H. d. J=7Hg), 426~540(4H, m), 584(5H, s), 566(5H, s), 250(6 H. s), 154(5H, t, J=5Hg) 1.00(5H, t, J=5Hg)

奖施例 5 9.

ジェチル 5-メトキシカルボニル-1,4-ジヒ ドロ-2-メチル-46-ジフェニル-ピリジン -5-ホスホネートの台成

ジェチル α-ベンゾイル-スチリルホスホ オート Q 6 2 g (1.8 mmole) と 2 - アミノクロトン酸メチル Q 2 1 g (1.8 mmole) をエタノール 1 0 mt に俗所し、4 4 時間 環境した。

含む分岐を集めて源輸し、残査を KtOH - 石柚 エーテルから再結して表記化合物を得た。

双語 28%, 佐色針状晶, mp 186~187℃ MB. m4 (強度比) 228(9) 252(8) 33U(67) 590(100) 591(24) 467(51)

NMR(CDC2,): δ7.95(1H, d. J=9Hπ), 7.60~

7.05(5H, m), 691(1H, d. J=8Hz),

680(1H, broad s), 4.85(1H, d. J=12

Hz), 4.11~3.50(4H, m), 3.66(5H, s),

2.42(5H, s), 1.22(5H, t, J=8Hz),

1.00(5H, t, J=8Hz)

ジェチル 5-エトキシカルボニル・ 1.4-ジヒドロ-2.6-ジメチル・4-(5-トリフルホロメチルフェニル) - ビリジン-5-ホスホネートの合成

ジェチル は- アセチル-スチリルホスホネート259, 2- アミノクロトン酸エチル 1.5 gをベンゼン20 世化裕勝し9 時間 程度した。 放圧下で俗数を留去し、残疾をシリカグルクロ

時間報 GO- 69089(16)

マトクラフィーによって目的物を含む分面を染めて設格し、 残査を酢酸エチ べっキサンより再結して袋配化合物を得た。

収率 7 9 %, 無色ブリズム品。mp 144~145℃ Mil, má (強能比) 516(100) 517(16) 324 (10) 432(11) 461(9)

NMR(GDGL,): \$7.65~7.28(4H, m), 680(1 H, prosts), 4.77(1H, d, J=10Hs), 4.50~3.41(6H, m), 2.29(6H, s), 1.41 ~0.85(9H, m)

突 施 例 4 2

ジメチル 3-メトキシカルボニル-14-ジヒ ドロ-26-ジメチル-4-フェニル-ピリジン -5-ホスホネートの台成

ジメテル α- アセチル・スチリルホスホネート 1 g. 2 - アミノクロトン酸メチル Q 4 6 gをトルエン 1 0 mに で解し、 8 時間 盈硫 した。 成 圧下で 容 媒 を留去し、 残 査を シリカゲルクロマトグラフィーによって 目的 物 全含 む 分面 を 染めて の 間 し、 換 査 を 値 欧エチルから 再結 して 表

配化台物を得た。

収率 5 2 %、無色針状品、mp 198~199℃
MB. 写 (強旺比) 549(24) 274(100)
NMR(CDC4): 87.5~7(5B, m), 66(1H,
browls), 462(1B, d, J=10Hs), 361

breed 8), 462(1B, d, J=10HE), 361 (3H, 8), 350(3H, d, J=12HE), 321 (3H, d, J=12HE), 25(3H, 8), 225(3H, d, J=2HE)

奥施例 45

ジイソプロピル 5-メトキンカルボニル-1.4 - ジヒドロ-2.6 - ジメチル-4-フェニルーピ リジン-5-ホスホネートの合成

ジイソプロビル α- アセチル- スチリルホスホネート 1 8, 2 - アミノクロトン酸メチル α 4 8 をトルエン 1 0 世に啓解し 6 0 時間 湿液した。 放圧下で溶媒を留去し残査をシリカゲルクロマトグラフィーによって目的物を含む分面を集めて混縮し、残産を酢酸エチルーへキサン 混合溶媒から再約して袋配化台物を 得た。

取率 69%。無色針状品。 mp 178℃

мн. % (強族比) 407(21) 564(50) 350 (100) 246(70)

NMR(GDG/₄): 8.7.5~7.0(5H, m), 5.7(1H, broad s), 4.5(1H, d, Jm10Hg), 4.8~

\$9(2R, m), 3.8(5H, s), 2.22(5H, s),

2.2(5H, d, J=2Rg), 0.9~1.5(6H, m)

我簡例 4 4

O-メチル-ヴ・エチル S-メトキシカルポニ ル・しょ・ジヒドロ-26-ジメチル-4-フェ ニル-ピリジン・5-ホスホネートの台成

0-メチル・ヴ・エチル α-アセチル-ス チリルホスホネート Q 5 5 8 . 2 - アミノクロトン酸メチル Q 2 5 8 をトルエン 5 ㎡に俗解し 1 8 時間選旋した。被圧下で容候を留去し毀査 をシリカゲルクロマトグラフィーによって目的 物を含む分詞を集めて凝縮し、残査を酢酸エチル・ヘキサン混合溶媒から再結して表配化合物 を得た。

収率 61%, 無色ブリズム品。mp 154~157C Mn. % (治度比) 365(10) 288(10U) 242 (15)

HMR(CODE,): 87.7~7.5(5H, m), 6.2(1H, orosed s), 4.63(1H, d, J=10Hg), 4.1~5.5(2H, m), 3.6(5H, s), 3.48(5/2 H, d, J=10Hg), 3.2(5/2 H, d, J=10Hg), 2.5(5H, s), 2.27(5H, d, J=2Hg), 1.24(5/2 H, t; J=8Hg), 1.0(5/2 H, t, J=8Hg)

奖條例·45

0 - ヘキシル・ヴ・メチル 3 - メトキシカルボ ニル・ 1.4 - ジヒドロ・ 2.6 - ジメデル・4 - フ ェニル・ピリジン・4 - ホスホネートの合成

の・ヘキシル・グ・メチル α・アセチル・スチリルホスホネート Q 6 6 9, 2 - アミノクロトン酸メチル Q 2 6 9 をトルエン 5 世に啓解し 1 5 時間 選旋した。 波圧下啓旋を留去し、 残たをシリカゲルカラムクロマトグラフィーによって、目的物を含む分面を集めて設剤して表記化合物を得た。

収率 59%。黄色油状物

詩問昭60- 69089 (17)

мы, ^п.А (強度比) 421(10) 544(100) 260 (24)

NME (HDO7,): $8.76 \sim 7.0 (5 \text{ H, m})$, 6.95 (1 H, d), 4.67 (1 H, d), J = 1.0 Hz), $4.0 \sim 3.4 (2 \text{ H, m})$, 3.6 (5 H, d), J = 0.7 Hz), $3.48 (\frac{5}{2} \text{ H, d})$, J = 1.0 Hz), $3.24 (\frac{3}{2} \text{ H, d})$, J = 2 Hz), $1.7 \sim 0.5 (11 \text{ H, m})$ 2.3 (3 H, s), 2.24 (3 H, d), J = 2 Hz),

特許山願人 日産化学工業株式会社

手 続 楯 正 晉

昭和59年 6月 73日

特許庁長官 岩 杉 和 夫 殷

1. 事件の表示

縋

昭和58年特許顧事177710号

2 発明の名称

ジヒドロビリジン - 5 - ホスホネート誘導体 かよ びその製造法

3 補正をする者

事件との関係 特許出額人

止所 101 東京都千代田区神田錦町 5 丁目 7 番地 1

名称 (398) 日鹿化学工業株式会社

草野 換

(連絡先電話背号 0474-65-1111)

4. 補正命令の日付

自発補正

5. 捕正の対象

明柳春の発明の詳細な説明の機

- 4 補正の内容
- (1) 明和書の第50頁の第7行の・・・F設・・・を 表1A・・・に変更する。
- (2) 明細費第50頁の第12行から表の上部までの

「性挽払ーしての。MA 類の合成例 MB N MB

を 表1 A 縦換器 (ECO), P(O) Me N Me 類の合成例

に変更する。

(3) 明細符の第65頁の発明の詳細な説明の文末の次の行(特許出願人の上部)に下記文章を挿入する。

突縮例46~83

J

	スシトルの実施別名	9 7	4.7	5 0	4 9	5 0	5.1	5 2	5.3	5.4	22	5 6	5.7	58	9.	09.	6.1	9 3	6 9	7 9	9 2	99	6.7	8 9	6 9	7 0	7.1	7.2	7.3	7.4	7.5	9 /	11	7.8	4 4	8	-	8 2	80 S
	再每每件	3 DH-EC 0			•	ZEOSY-HCIZ	108-24	E to3-31,0	•	ACOEt-wert	トマオン	ACORt drity	•		ACORT		ACORT		0.35-4€		13.04 - AT		•		•			ACOEt-ATT							Et 0 47/		ACOEt - VAV	•	•
	(元) 格	192-198	220-221		181-183	221-222	$\overline{}$		00	150-152	170-173	170-171	169-170		147-149		115-118		92-103		1,35-136		84- 85		91- 92			117-121	90-93						140-141	03-	187-188	1-17	172-173
	*	黄色針次晶		安印在状哲	銀色學状體	•	服の路	雅色学状态	茶色飲茶鹽	銀合物品	育色針状 晶	後をもどうな品	無色針状晶	级的苗状物	黄色針状晶	如心苗状物	改字色針状晶	狼的苗状络	Ð)	40)	安色年本語	独色田林湖	銀色学大器	東の苗状街	銀色學状态	取の笛状簪		(本)	雅色ガズ4 晶	取他田林也	150 154	设货的苗类街	好色书园存	教色苗状物	地グルる温	谈究色針状晶	•	,	,
	(元)	11	- 5	21	7.7	55	4.5	Ξ	-	23	-	20	9 8	4.5	5.4	23	7	6.5	7.0	3.4	6	52	53.3	53	50	6.2	3.4	26	9 9	5	7.4	7,9	=	22	21	3.5	3.9	12	24
ш	强动期 (121)	4.5		89	ĸ	20	12	2.6	20	10.5	ю	18	4.5	20	12	8-		-	•	0,9	0	7.0	12	•	13	- 2	5,5	5.5	-	7.7	24	0	0.0	-	4.4	0,9	12	28	16
	置换法	6 - XO,	₫	0-07	n - CF,	9	g -a	0 - MeO		0 - NO	B- NO.	0 - QZ	70 - B		m - NO,	0 - 07	B - C3	G	, G	0 - 30	.0v - ₽	0 - 0%	B - CF	30 - OC	70 - B	33	0 - 00°	B- NO,	E 0 - 8	70 - O	20-8	30 -0	9- G	9- G	a - NO,	0 - CF,	ව් - ම	70 - 0	B-C2
	12	Же			•		•	•		•	•					•	•		•	•	•	•	•	•	•	•	•	•	•			•	ED T	田	I-Pr	•	•	•	,
	H,	χe		•	•	•	•	•	•	EQ EQ		•		1.64		•				Zali-B					•	1,00-1	•	•	•	•	`,	74: 0- p	EV-E	TeH-D	1-11	•	•	•	,
	突动测量	9.7	7	87	64	20	5	52	5.3	24	5.5	36	27	58	50	9	5	62	6.3	7 9	6.5	9 9	29	89	69	70	7	7.2	73	7	7.5		77	7.8	7.9	80	1	82	83

表 2 A - 2 表 2 A - 1 に示した化合物のスペクトル

Mel,% (過度比) 254(52) 270(53) 274 (47) 352(43) 379(100) 596 (10, M⁺)

NMR(UDOL,): 87.96~7.10(5H, m), 5.47(1H,
d, J=9Hg), 4.03~280(9H, m), 2.50
~2.26(6H, m)

(夾施例 4 7)

MB、% (強度比) 274(100) 379(13) 396 (5, w⁺)

NMR(GDGZ,) : δ 8.3 1 ~ 7.25 (4 H, m), 4.79 (1 H, d, J=10 H z), 5.62 (5 H, s), 5.55 (5 H, d, J=12 H z), 5.45 (5 H, d, J=12 H z); 2.60 ~ 2.18 (6 H, m)

(與施例 4 8)

M U, 🏸 (強健比) 2 7 4 (100) 310 (16) 419 (4, 4+)

NMR (CDO4,) : 87.75~675(5H, m), 518(1H,

d, J=10Hz), 3.64(3H, d, J=12Hz), 3.55(3H, a), 3.00(3H, d, J=12Hz), $2.56\sim2.10(6H, m)$

(奥施例49)

MB, % (強度比) 274(100) 275(14) 419 (6, M⁺)

NMR(CDOZ,): $87.60 \sim 7.20(4 \text{ H, m})$, $654 \sim$ 640(1 H, broad s), 4.70(1 H, d, J= 7 Hz), 5.60(5 H, s), 5.50(5 H, d, J= 8 Hz), 3.25(5 H, d, J=8 Hz), $2.52 \sim$ 2.21(6 H, m)

(実施例50)

MB, % (強廃比) 274(100) 350(12) 3.85

NMR (CDOL,): δ 7.6~68 (4H, m), 625 (1H, broads), 51 (1H, d, J=10Hg), 355 (3H, a), 56 (3H, d, J=11Hg), 31 (3H, d, J=11Hg), 24~22 (6H)

(突施例 5 1)

持周昭60-69089 (19)

MB, 96 (強健比) 274(100) 275(14) 385 . (6, M⁺)

NMB(CDC2,): \$2.50~696(4H, m), 655~
65.5(1H, browls), 4.64(1H, d, J=7Hz), 3.61(5H, s), 3.52(3H, d, J=7Hz), 3.29(3H, d, J=7Hz), 2.53~
2.11(6H, m)

мы, % (強度比) 272(15) 274(100) 565 (10) 381(15, м⁺)

NMR (CDDL,): 87.30~632(5H, m), 4.99(1 H, d, J=10Hz), \$77(5H, s), \$57 . (3H, s), \$55(5H, d, J=11Hz), \$12 (3H, d, J=11Hz), 222(6H, s)

(與施例 5 3)

MB, % (強度比) 252(100) 233(16) 282 (56) 341(31, M⁺)

NMR (CDOL,): $87.50 \sim 7.15$ (2 H, m), $6.48 \sim$ 6.04 (2 H, m), 4.94 (1 H, d, J=10Hz),

(5, M⁺)

NMR (GDGC,): \$7.6~46 (4H, m), 41 (1H, s),
5.1 (1H, d, J=9Hz), 4.5~2.8 (11H, m),
2.25 (6H, s), 1.5~0.7 (3H, m)

(災熵例57)

M8, 少。 (強度比) 260(18) 288(100) 399 (4, M+)

NMR(CDUL,): $\delta 7.5 \sim 6.9 (4 H, m)$, 6.1 (1 H, broad s), 4.6 (1 H, d, J=10 Hz), $4.2 \sim 5.0 (11 H, m)$, 2.5 (3 H, s), 2.25 (3 H, d, J=2 Hz), $1.4 \sim 0.9 (3 H, m)$

(织筋例 5 8)

いけ、下(改度比) 242(20) 260(23) 316 (100) 393(10, M+)

NMR(GDG2,): $82.56\sim2.00(5H, m)$, 4.74(1H, d, J=10Hz), $4.50\sim5.06(8H, m)$, $2.55\sim2.10(6H, m)$, $1.78\sim0.65(7H, m)$

(実施例59)

M8, % (效度比) 260(18) 316(100) 421

3.75(3H, s), 3.68(3H, d, J=12Hz), 3.51(3H, d, J=12Hz), $2.52\sim2.21(6H, m)$

(奥施例54)

M B, % (強度比) 254(40) 593(100)
410(10, м+)

NMR(UDOL,): \$80~70(4H, m), 59(1H, a),
56(1H, d, J=10Hz), 42~25(11H,
m), 22(5H, d, J=2Hz), 218(5H, s),
16~05(5H, m)

(実施例55)

MS, ~ (強度比) 288(100) 392(23) 410 (8, w+)

NMR (CDC2.) : δ 81~7.0 (4H, m), &5 (1H, s), 4.9 (1H, d, J=10Hz), 4.1~5.0 (11H, m), 2.45 (5H, s), 2.40 (5H, d, J=2Hz), 1.5~1.0 (5H, m)

(與施例56).

M8, % (強度比) 260(12) 288(100) 599

(39) 438(12, M+)

(吳 晦 惘 6 0)

씨 년, 독 (強度比) 260(21) 310(50) 316 (100) 461(3, м+)

NMR (CDCL,): &&14~7.00 (4H, m), 5.25 (1H, d. J=10Hz), 4.54~5.04 (8H, m), 2.52 ~2.07 (6H, m), 1.86~0.65 (7H, m)

(赛旅例61)

мы, % (強度比) 260(18) 316(100) 461 (10, м+)

NMR(CDC4,): 87.78~7.14(4H, m), 4.85(1H, d, J=10Hz), 4.10~3.18(5H, m), 3.64
(5H, s), 2.56~2.14(6H, m), 1.75~
0.60(7H, m)

特開昭60-69089 (20)

(火施例62)

мы, Ф₆ (強度比) 114(19) 260(20) 516 (100) 427(9, м⁺)

NMR(CDOZ,): 87.61~687(4H, m), 5.15(1H,
d, J=10Hz), 4.11~502(5H, m), 5.49
(5H, s), 2.26(6H, s), 1.88~0.62(7H,

(災施例63)

мя, % (強度比) 260(19) 316(100) 427 (10. м+)

NMR (CDO4,): 87.43~682 (4H, m), 4.68 (1H,
4, J=10Hz), 4.20~511 (5H, m), 5.08
(5H, s), 2.71~1.94 (6H, m), 1.75 ~
0.54 (7H, m)

(吳施例64)

мы, % (強硬比) 254(38) 344(25) 449 (100) 466(9, м+)

NMR (GDGZ₄): $7.8 \sim 7.2$ (4H, m), 6.0 (1H, broad s), 5.5 (1H, d, J=1.1Hz), $4.1 \sim 5.0$

(契施例67)

M3, V_A (強度比) 260(12) 344(100) 404 (11) 489(10, M⁺)

NMΠ((:DuZ_s): δ7.6~7.2(4H, m), 6.1(1H, broad s), 4.7(1H, d, J=11Hz), 4.0~3.1(5H, m), 3.6(3H, s), 2.3(6H, s), 1.5~1.0 (8H, m), 0.9(3H, t, J=7Hz)

(契熵例 6 8)

MH, PG (党更比) 260(16) 544(100) 420 (22) 455(7, M⁺)

NMR(ODCL,): \$7.6~69(4H, m), 605(1H, brond s), 515(1H, d, J=11Hz), 4.0~

A0(5H, m), 36(3H, s), 25(6H, s),

15~10(8H, m), 09(5H, 1, J=7Hz)

мн. % (強促比) 260(14) 544(100) 455 (9, м⁺)

NMR(CDOL,): 87.55~7.0(4H, m), 625(1H, broad 8), 40~32(5H, m), 36(3H, 8),

(5H, m), 56 (3H, s), 24 (3H, d, J= $2H_Z$), $2\frac{3}{6}$ (3H, s), $15\sim10$ (8H, m), 0.9 (5H, t, $J=7H_Z$)

мы, % (ሷ既比) 260 (18) 344 (100) 449 (36) 466 (8, м^{+)}

NMR (CDCL,): \$81~7.2(4H, m), 62(1H,broad s), 48(1H, d, J=11Hz), 40~32(5H, m), 56(3H, s), 25(3H, s), 225(3H, d, J=7Hz), 1.5~10(8H, m), 09(3H, t, J=7Hz)

(突施例66)

мн, % (強度比) 260(11) 344(100) 489 (5, м+)

NHR(ODCL): \$7.8~7.2(4H, m), 6.4(1H, broads), 5.25(1H, d, J=11Hz), 4.2~29(5H, m), 3.6(3H, s), 2.35(3H, d, J=2Hz), 2.5(3H, s), 1.5~1.0(8H, m), 0.9(5H, t, J=7Hz)

3.3 (5 H, d, J=11 Hz), 2.3 (5 H, s), 2.25(5 H, d, J=2 Hz), $1.5\sim10 (8 H, m), 0.9$ (5 H, t, J=7 Hz)

M v, % (強度比) 2 4 2 (21) 2 6 0 (15) 3 5 7 (15) 5 7 2 (100) 4 4 9 (9, M+)

NMR (GDG ℓ_z): δ 7.50~7.00(5H, m), 4.68(1H, d, J=10Hz), 4.50~5.14(5H, m), 5.61 (5H, a), 2.51~2.14(6H, m), 1.73~0.65 (15H, m)

(與施例 7 1)

MS, % (強度比) 254(57) 270(21) 334(20) 372(22) 477(100) 494(11, M+)

NMR (ODOZ,): 8781~708(4H, m), 5.45(1H, d, J=10Hz), 4.04~5.03(5H, m), 5.50
(5H, a), 2.44~2.12(6H, m), 151~0.65

MB, % (效度比) 260(13) 287(17) 372(100)

477(27) 494(10, M+)

NMR(CDCL,): δ825~2.14(4H, m), 678~
651(1H, broad s), 487(1H, d, J=10Hz),
4.02~3.21(5H, m), 3.62(3H, s), 2.58~
2.21(6H, m), 1.74~0.70(15H, m)

(契施例 7 3)

мы, % (強度比) 260(19) 310(17) 370 (100) 404(17) 517(14, м+)

NMR(UDC4): δ 7.76~7.12(4H, m), 485(1H, d, J=10Hz), 4.54~5.16(5H, m), 5.15 (3H, g), 255~212(6H, m), 1.66~ 0.56(15H, m)

мы,% (強度比) 260(12) 572(100) 448 (14) 483(5, м+)

NMR(ODOL,): 87.82~6.92(4H, m), 515(1H, d, J=10Hz), 4.32~5.00(5H, m), 5.56
(5H, s), 2.40~2.12(6H, m), 1.57~
0.62(15H, m)

(実施例78)

MS, Ve (強度比) 358(100) 434(18) 469 (4, M⁺)

NMR(CDCL): 57.6~65(4H, m), 5.1(1H, d, J =10Hz), 4.5~28(7H, m), 2.2(6H, s), 1.6~0.5(14H, m)

(実施例79)

MS, % (強度比) 246(95) 330(100) 435 (47) 452(15, u+)

NMR(ODOL,): 87.5~2.0(4H, m), 6.0(1H, broad s), 5.2(1H, d, J=10Hz), 4.6~4.0(2H, m), 5.55(3H, s), 2.35(3H, d, J=3Hz) 225(5H, s), 14~0.5(12H, m)

(突施例80)

мв, % (強度比) 246(70) 530(100) 452 (10) 475(6, м+)

NMR(ODOL,): $\delta 8.3 \sim 7.2 (4 H, m)$, 6.4 (1 H, broad s), 4.95 (1 H, d, J=10 Hz), $4.6 \sim 4.1 (2 H, m)$, 3.7 (5 H, s), 2.4 (5 H, s), 2.5

(與施例 7 5)

Mは、M6 (競成比) 260(15) 372(100) 485(6,M+)
MMR(CDCL,): 87.48~696(4H, m), 4.71(1H, d,
J=10Hz), 4.36~521(5H, m), 5.65(5H,
8), 256~212(6H, m), 1.72~0.66(15H,

(実施例76)

мы, % (強度比) 55(100) 260(60) 484(80) 560(10, いたつし)

NMR(ODCA): 87.5~47(4H, m), 40(1H, broads),
5.1(1H, d, J=10Hz), 4.2~29(8H, m),
2.25(6H, broads), 18~05(51H, m)

(実施例77)

мы, % (強度比) 344(100) 420(15) 455(10, м+)

NMR(CDC2,): δ 7.7~45(4H, m), 41(1H, hroad s), 5.1(1H, d, $J \approx 10$ Hz), 4.5~29(7H, m), 22(6H, s), 1.5~0.5(12H, m)

(3H, d, J=3Hz), 1.35~09(12H, m)

(実施例81)

MB, % (強度比) 246(55) 330(100) 432 (35) 475(17, M+)

NMR(CDC2,): δ 7.6~7.2(4H, m), 6.05(1H, broad s),4.8(1H, d, J=10Hz), 4.8~4.0(2H, m), $\frac{1}{2}$ 6(5H, s), 2.5(5H, s), 2.2(5H, d, J=2Hz), $\frac{1}{2}$ 4~0.9(12H, m)

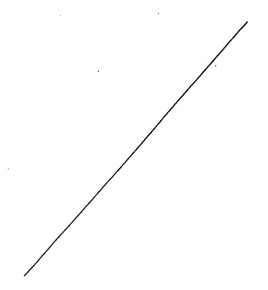
(與施例 8 2)

мв, % (強度比) 246(65) 330(100) 398 (43) 441(11, м+)

NMR(CDO2,): \$7.6~69(4H, m), 61(1H, broad s), 5.25(1H, d, J=10Hz), 4.75~4.05 (2H, m), 3.6(3H, s), 2.25(6H, s), 1.45~0.70(12H, m)

(與施例 8 3)

мы,% (強度比) 246(64) 330(100) 398 (34) 441(11, k+) N MR (CDCL): δ Z 4~Z 0 (4 H, m), δ 0 (1 H, broads), 4.7 (1 H, d, J=11 Hz), 4.8~4.0 (2 H, m), 5.6 (5 H, s), 2.5 (3 H, s), 2.2 (3 H, d, J=2 Hz), 1.4~0.8 (12 H, m)



货施例84~104

合成結果を没3 A - 1 化示した。また、 2 S A - 1 化示した化合物のスペクトルを表3 A - 2 化示した。

表3 4 - 1 置換基 R'O〉P CO, OH, CH, N<CH, NCH, NCH, Me H

実施例番号	R'	· Rª	置换基	盘盘時間 (hr)	収塞(火)	性 状	スペクトルの実施例が
8 4	Мe	Ме	m - NO.	4	5 2	黄色固体	8 4
8 5			0 - CF,	4	8	•	8 5
B 6			0 - 02	11	18	•	8 6
8 7			m - CL	4	19	談貨包固体	8 7
. 8 8	Et	Ме	m - NO.	4	5 4	黄色油状物	8 8
8 9			0 - CF,	7	2 1	•	8 9
9 0			m - CL	16	4 0		9 0
9 1			0 - 02	16	48	•	9 1
9 2	n-9u	Ме	ш - ио.	В	15		9 2
9 3			0 - CF.	1.7	2 3	,	9 3
9 4			m - CL	17	5 6	•	9 4
9 5			0 - 02	17	3 4	•	9 5
9 6	n-Hex	Me	m - NO.	5	· 68	黄色半固体	9 6
9 7			0 - CF.	16	2 6	货色油状物	9 7
9 8			m - C&	1 6	5 4	,	9 8
99			0 - CL	16	3 8	,	9 9
100	n-0ct		m - C2	5 2	28	•	100
101	iPr	iPr	0 - CP,	49	5 6	•	1 0 1
102		•	m - CF.	27	60	•	102
103			0-02	4 6	2 7	•	103
1 0 4			m - CL	3.5	4 2	•	104

表3A-2 表3A-1K示した化合物のスペクトル

M B, % (強度比) 134(82) 146(25) 147

(100) 148(24) 512(7) 529(4,M+)

N M R (CDC4,): 8624~7.12(9H, m), 4.85(1H,

d, J=8Hz), 4.26(2H, t, J=5Hz),

351(3H, d, J=3Hz), 3.33(3H, d, J

=8Hz), 540(2H, e), 212(2H, t, J=5Hz),

5Hz), 247~215(9H, m)

(奥 施 例 8 5)

NMR (ODOL,): 8780~702(9H, m), 526(1H, d, J=8Hz), 436~595(2H, m), 551 (5H, d, J=7Hz), 548(2H, a), 502 (5H, d, J=7Hz), 261(2H, t, J=5Hz), 282~208(9H, m)

(奥施例88)

MB、 MA (完成比) 91(20) 154(95) 147
(100) 148(24) 545(2, M+)

NMH(CDCL): 8828~282(9H, m), 487(1H,
d, J=7Hz), 422(2H, t, J=5Hz),
355(5H, d, J=8Hz), 351(2H, B),
355(5H, t, J=8Hz), 450~358(2H,
m), 266(2H, t, J=5Hz), 246~210
(9H, m), 145~187(6H, m)

(突施例 8 9)

MB, MG (強度比) 91(21) 134(65) 147 (100) 148(42) 274(11) 566(2, M+)

NMR(ODCL,): \$7.80~200(9H, m), 5.52(1H, d, J=8Hz), 4.53~5.92(5H, m), 3.50
(2H, s), 3.01(3H, d, J=8Hz), 2.65
(2H, t, J=4Hz), 2.99~2.07(9H, m),
1.51~0.68(6H, m)

(夹 施 例 8 6)

MB, Pg (強度比) 134 (78) 146 (32) 147 (100) 148 (67) 260 (29) 370 (10) 518 (4, M+)

NMR (ODOL,) : 87.26~695 (9H, m), 515 (1H, d, J=7Hz), 418 (2H, t, J=5Hz), 552 (3H, d, J=8Hz), 597 (2H, s), 512 (2H, d, J=8Hz), 244~213 (9H, m)

M B, 以 (強死比) 90(52) 154(87) 146(52). 147(100) 148(48) 262(15) 518(3, N+)

NMR(ODOL,): 8.7.54(1H, broad 8), 7.52~
6.90(9H, m), 4.66(1H, d, J=7Hz),
4.14(2H, t, J=4Hz), 3.50(3H, t, J=8Hz), 3.48(2H, s), 3.27(3H, t, J=8Hz), 2.61(2H, t, J=4Hz), 2.41~
2.10(9H, m)

(実施例90)

MB, N/A (弦底比) 91(14) 154(48) 147(100)
148(41) 552(2, M+)
NMR(CDCA): 8750~700(88 m) 482(18

NMR(CDCL,): \$7.50~7.00(9H, m), 4.82(1H, d, J=7Hz), 4.20(2H, t, J=4Hz), 5.55(3H, d, J=7Hz), 5.55(2H, s), 5.49(5H, d, J=7Hz), 2.64(2H, t, J=4Hz), 2.46~2.20(9H, m), 1.22(5H, t, J=5Hz), 1.04(3H, t, J=4Hz)

(契施例91)

M 时, % (炮度比) 91 (16) 134 (72) 147 (100) 148 (70) 274 (14) 288 (16) 546 (5, м +)

NHR(CDCZ₄): 87.58~680(9H, α), 516(1H, d, J=7Hz), 4.18(2H, t, J=5Hz), 547(2H, α), 548(5H, d, J=8Hz), 510(5H, d, J=8Hz), 265(2H, t, J=4Hz), 246~211(9H, α), 156(5H, t, J=5Hz), 192(5H, t, J=5Hz)

(災施例92)

мв, У_н (強度比) 91(12) 134(44) 147(100) 148(27) 571(6, м+)

(契施例93)

мн, ^т% (強促化) 91(28) 134(73) 147(100) 148(61) 302(11)

NMR (CDCL,): \$7.80~7.05(9H, m), 5.50(1H, d, J=7Hz), 4.49~5.50(4H, m), 3.52(5H, d, J=8Hz), 3.51(2H, a), 5.03(5H, d, J=8Hz), 2.54(2H, t, J=5Hz), 2.98~2.16(9H, m), 1.81~

(寒旐 例 9 6)

мы.[™]%(強度比) 134(42) 147(1́00) 148 (51) 599(7, м⁺)

NMR(UDOL,): \$8.20~69'2(9H, m), 4.81(1H,
d, J=7Hz), 4.15(2H, t, J=5Hz),
5.50(5H, d, J=8Hz), 5.51(5H, d,
J=8Hz), 3.47(2H, s), 2.62(2H, t,
J=5Hz), 2.45~211(9H, m), 1.76~
0.65(11H, m)

(泉施例97)

мы, P₆ (強度比) 134(25) 147(100) 148 (46) 350(15) 477(12) 622 (3, м⁺)

NMR(CDOL,): 87.82~495(9H, m), 5.29(1H, d, J=7Hz), 4.40~3.39(4H, m), 3.19
(3H, d, J=8Hz), 3.50(2H, s), 5.02
(3H, d, J=8Hz), 2.55(2H, t, J=5Hz), 2.48~2.14(9H, m), 1.54~0.62
(1.1H, m)

(突施例94)

мв, % (強度比) 91(12) 134(23) 147(100) 148(54) 560(6, м+)

NMR(CDGZ,): 87.57~695(9H, m), 474(1H, d, J=7Hz), 420(2H, t, J=4Hz), 3.54(3H, d, J=7Hz), 3.52(2H, s), 3.50(3H, d, J=7Hz), 268(2H, t, J=4Hz), 2.50~2.15(9H, m), 1.76~0.64

(沒飾 例 9 5)

мы. % (強促比) 134(50) 147(100) 148 (55) 302(23) 412(15) 560 (11. м+)

NMR (CDGL,): δ 7.60~696(9H, m), δ 65(1H, thread s), 5.67(1H, d, J=6Hz), 4.20 (2H, t, J=4Hz), 3.61(5H, d, J=7Hz), 5.49(2H, s), 5.12(5H, d, J=7Hz), 2.67(2H, t, J=4Hz), 2.46 ~2.10(9H, m), 1.80~68(7H, m)

(奥施例98)

M 时, 「% (強度比) 134 (52) 147 (100) 148 (45) 588 (5, M⁺)

NMR(ODCL,): 87.57~6.78(4H, m), 7.59(5H,

a), 4.65(1H, d, J=10Hz), 4.17(2H,

t, J=6Hz), 3.99~3.17(7H, m), 266

(2H, t, J=6Hz), 2.45~2.15(9H, m),

1.70~0.66(11H, m)

(実施例 9 9)

м в, п/A (強度比) 91(17) 134(38) 147(100) 148(57) 330(18) 440(12) 588(8, м+)

NMR(CDOZ,): \$2.65~6.85(9H, m), \$1.6(1H, d, J=7Hz), 4.17(2H, t, J=5Hz), \$1.0(5H, d, J=8Hz), \$4.9(2H, s), \$1.1(5H, d, J=8Hz), \$2.65(3H, t, J=5Hz), \$2.46~215(9H, m), \$1.55~

0.66(11H, m)

(災縮例100)

мн, % (強度比) 154(45) 147(100) 558(9) 468(5) 616(5, м+)

NMR(ODOL,): \$7.45~6.86(4H, m), 7.25(5H,

s), 4.71(1H, d, J=10Hz), 4.17(2H,

t, J=6Hz), 3.96~3.15(7H, m), 2.65

(2H, t, J=6Hz), 2.45~2.05(9H, m),

1.75~0.65(15H, m)

(実施例 1 0 1)

M8, % (強度比) 134(24) 147(100) 148

(74) 516(28) 465(29) 608(6,M+)

NMR(CDCA): 87.72~690(9H, m), 5.51(1H,

d, J=10Hz), 4.64~385(4H, m),

3.42(2H, broad 8), 262(2H, t, J=

4Hz), 245~215(9H, m), 1.40~0.85

(12H, m)

ив. ¹/₆ (強度比) 134(51) 147(100) 516 (8) 463(3)

NMR (ODUL,): \$7.5 (5H, s), 7.5 ~ 6.9 (4H, m),
6.65 (1H, broad s), 4.75 (1H, d, J=
10Hz), 4.6 ~ 4.2 (2H, m), 4.15 (2H, t,
J=6Hz), 5.45 (2H, s), 2.6 (2H, t, J=6Hz), 2.4 ~ 2.15 (9H, m), 1.4 ~ 0.85
(12H, m)

(契統例102)

MB, % (強度比) 154(57) 147(100) 148

(35) 516(4) 608(4, M+)

NMR(CDCL,): 87.76~7.70(9H, m), 4.85(1H,
d, J=10Hz), 4.61~3.91(4H, m),
347(2H, B), 2.63(2H, t, J=6Hz),
242~205(9H, m), 145~0.85(12H, m)

(與 施 例 1 0 3)

Ma, % (強度比) 134(80) 147(100) 148 (93) 316(37) 463(12) 574 (8, M+)

NMR(CDCZ,): 87.57~7.75(4H, m), 7.16(5H,

a), 5.16(1H, d, J=10Hz), 4.57~

3.88(4H, m), 3.44(2H, broad a),

2.62(2H, t, J=6Hz), 2.40~2.07(9H,

m), 1.47~0.72(12H, m)

This Page is inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

□ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
BLURED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
□ SKEWED/SLANTED IMAGES
□ COLORED OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REPERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
□ OTHER:

IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.
As rescanning documents will not correct images problems checked, please do not report the problems to the IFW Image Problem Mailbox